# BEST AVAILABLE COPY

## Citation

⑩日本国特許庁(JP)

訂正有 ⑩特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-97397

@Int, Cl. 5

庁内整理番号

四公開 平成2年(1990)4月9日

C 12 P 21/02 C 07 K 13/00 C 12 N 15/12

識別記号

8214-4B

ZNA

8318-4H

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

❷発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

②特 願 昭63-160949

忽出 昭63(1988) 6月30日

明 @発 君 房 夫

C

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

明 個発 者 晶

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

明 @発 者 大 館 洋

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寶酒造株式会社中央研

究所内

個発 明·者 光

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 客酒冶株式会社中央研

究所内

の出 随 人 實酒造株式会社 京都府京都市伏見区竹中町609番地

砂代 理 人 弁理士 中本 宏 外2名

最終頁に続く

明

1. 発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

2.特許請求の範囲

下記一般式]:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lye Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Len Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Glu His Glu Ser Thr Pro Lou Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Lou Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Aen Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Sor Arg Asn Ser Ile Thr Len Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Lou Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Glu Glu Phe Thr Val Pro Gly Ber Lys Ser Thr Ala Thr Ile Ser Gly Len Lys Pro Gly Val Asp Tyr Thr Ile Thr Val Tyr Ala Val Thr Oly Arg Gly Asp Ser Pro Ala Ser Ser Lys Pro Ile Ser Ile Asn Tyr Arg -- ·- [1] Thr Glu Ile Asp で表されるアミノ徹配列で示されることを特 敬とする細胞接着活性ポリペプチドo

- 2 請求項1記載の細胞接着活性ポリペプテド をコードする DNAを含有せしめた組換体プ ラスミド。
- 3 : 請求項2記載の超換体プラスミドを導入せ しめた形質転換体。

4. 請求項3 配載の形質転換体を培養し、該培養物より請求項1 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする細胞接着活性ポリペプチドの製造方法。

#### 3.発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、フイプロネクチン楔の細胞接着活性タンパク質に関し、 逆に詳しくは、ヒトフィブロネクチンの細胞接着活性を有するポリペプチド及びその製造方法に関する。

#### 〔従来の技術〕

フイプロネクチンは、動物の種々の組織や体 液中、また、培養細胞表面などに広く分布する 多機能糖タンパク質であり、細胞の接着、仲殷、 移動、分化、増殖、實食作用などの生理作用を 示し、組織等復、組織構築、生体防御などに関 与していることが知られている。

フイプロネクチンは、分子量約25万のポリペプチドがC末端付近で8-8結合で2量体を形成している。分子内アミノ酸配列は、繰退し

(3)

本発明の目的は、フイブロネクチンの細胞結合ドメインペプチドとして、新たに細胞接着活性を有するアミノ酸配列を明らかにし、その製造方法を提供することにある。

#### 〔課題を解決するための手段〕

本発明を敷設すれば、本発明の第1の発明は

構造を有し、I、I型に分けられる。。 反に、 種々の機能を有すると、イン構造を有し、 の 接着、コラーゲンスをひってイブリン及びマイブリン及びマイブリンとれらのによるを で対するを音ドメインについてはなかり、 が変素上の利かったがれてものの。 を対するを変更の調製に使用することができる。 また、 細胞を変に使用することができる。 では、 外傷治療薬等に使用することができる。

フイプロネクチンの細胞接着ドメインの基本 構造については、その最小必要単位として R-G-D-B 配列が明らかにされており[ネーチャー (Nature) 第309巻、第30~35頁 (1984)]、この配列を含む108アミノ 酸残基からなる分子 散115万のポリペプチド が、細胞接着活性ペプチドとして特装昭59~ 501548号公報に配載されている。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、との分子量 1.1 5万のポリベ

(4)

細胞接着活性ポリペプチドに関する発明であつて、下配一般式!:

Pro Thr Asp Lou Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Lau Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Lou Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Glu His Glu Ser Thr Pro Let Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Let Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Leu Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Let Ile Gly Cln Gln Ser Thr Val Ser Asp

また本発明の第2の発明は前記一般式1で表される細胞接着活性ポリペプチドをコードする DNAを含有せしめた組換体プラスミドに関し、 また本発明の第3の発明は前記組換体プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本 発明の第4の発明は前記形質転換体を増養し、 数培養物より前記一般式1で表される細胞接着 活性ポリペプチドを採取する細胞接着活性ポリ

(7)

領域のアミノ酸配列によつてペプチドの発現が 著しく変化することを見出し、接着活性が強く、 かつ大量発現に適したペプチドの配列として、 例えば、279アミノ酸残基ペプチド(Pro<sup>1247</sup> - Me t<sup>1817</sup>)を明らかにし、それらの遺伝子工学 的製造法を開発して、既に特許出顧した(特顧 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号)。

以下本発明を具体的に説明する。

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド (Pro121 ~ Met1517) をコードするプラスミドの開製については、特額昭63-31820号明細答に記載された方法により行うことができる。

ペプチドを製造する方法に関する。

本発明者らは、ヒトフイプロネクチン(以下、FNと略記する)の細胞接着活性ポリペプチドとして特許出顧されている1 1.5 kD (108 アミノ酸残基)のポリペプチドには細胞接着活性が任とんどないが、そのN末を伸長した 285 アミノ酸残基ペプチド(Ala 1235 - Met 1517) には FNと同等の接着活性があることを見出し、その遺伝子工学的製造法を開発して既に特許出額した(特額昭63-148号)。

なか、本明 翻書において、アミノ酸に付された F 数字は、 BMBL データパンク( EMBL DATA BANK ) の F N アミノ酸に付与された N 末からのアミノ酸残基数を示す。

更に本発明者らは283アミノ酸残基ペプチドのド末側から、アミノ酸又はペプチド配列を 欠失した領長の長なる細胞接着ドメインペプチ ドを遺伝子工学的に調製し、それらの細胞接着 活性を測定してペプチドの領長と接着活性の静 趣な関係を明らかにした。更にその過程でド末

(8)

発現ペクターとしては、既存のすべてのペクターを使用することができるが、本発明者らは、リポゾーム結合部位と開始コドンの距離を最適化した PUC 系ペクターを用いる直接発現で好齢果を得ている。

更に、pUC系ペクターの終止コドンの下流に 転写終語シグナルを接続することにより、発現 レペルを向上させることが可能である。

次だ、選択された組換体を発現に適した条件 下に培養し、細胞接着ドメインペプチドの発現 を誘導する。発現の確認には、イムノブロッテ

40

あ目の Lys <sup>1511</sup> のコドンA A A を終止コドンTAA に変換することにより2 7 4 アミノ酸残基ペプチド(Pro<sup>1287</sup> - ABp<sup>1511</sup>) をコードするプラスミド を調製することができる。この塩基の変換は、部 位特異的変異の導入により行うことができる。

組換体からの細胞接着ドメインペプチドの精製は、例えば次のようにする。 歯体ペレットをかって アーに腰海し、超音波処理により可容性を分と 不溶性 面分に分ける。 及者は更に 7 以尿素やむ ペッファーで可溶 化する。 可溶性 歯分を集めて、イムファーでする。 可溶性 体体 アフィーマチイングに用いた抗体 アフィース4 Bのカラムにかけ、アフィース Bのカラムにかけ、アフィース Bのカラムにかけ、アフィース Bのカラムになり、一般のですが、 アアLC 又は BPLC で更に精製することができる。

得られた細胞接着ドメインペプチドは、NRK 細胞(正常ラット腎細胞) に対する細胞接着活性 の即定に用いる。飲料をパッファーに都かして、 インクの手法が用いられる。すなわち、培養関体の全タンパク質を8D8を含むパッファミー中で加熱を解し、8D8ーポリアクリルアミーセルスかかがある。以前の大力を使用し、水がカーンとの、エトロングランに、FNの細胞を作用させ、次次を開発をできるとで、発色をできる。

更に、待られたクローンについて挿入断片5° 閉の塩基配列を解析することにより、発現して いるペプチドのN末端を同定することができる。

274アミノ酸残基ペプチド (Pro'sa' - Asp'612) を遺伝子工学的に調製する方法としては、以上 の実験により得られた、279アミノ酸残基ペ ブチド (Pro'sa' - Met'817) をコードするブラ スミド PTPD 707を用いるのが好都合である。 279アミノ酸残基ペプチドのC末端より5 残

02

マイクロブレートに販売させた後、NRK細胞を添加し、37℃で一定時間インキュペートする。顕微鏡下で細胞の伸展を観察し、伸展活性を発現するウエル当りの最少量を天然のPNと比較することにより、細胞接着活性の強さを表すことができる。

以上の一連の実験により、前配一般式」で表される配列を有する2747ミノ酸表基ペプチド(Pro\*\*\*-Asp\*\*\*\*)がFNと実質上任何同等の細胞接着活性を示すことが明らかとなつた。「家施例)

以下。本発明を実施例により更に具体的に設明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。 参考例1

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド (Protate - Met tait) をコードするブラスミド PTFD 7 0 7 及び PTF 7021 の構築

2 7 9 アミノ酸残基ペプチドをコードするブラスミド PTPD 7 0 7 及び PTF 7 0 2 1 の構集方法 については、特額昭 6 5 - 5 1 8 2 0 号明細書

**に詳細に記載されている。以下にれを概説する。** 283 アミノ酸 **及基ペプチド(Ala<sup>1285</sup>-Met<sup>1817</sup>)** をコードするブラスミド pTF 501 を Xba j で分 解した役、 BAL 31 ヌクレアーセー B を作用さ せ、経時的にサンブリングした。サンプリング した反応弦を1つにまとめ、DNAを精製、回 収し、クレノウ酵素により末端を修復した後、 Bindlで分解、これをアガロースゲル電気泳動 にかけ、Q5kb~Q8kbに相当する断片を囲 収した。このDNA断片に、リン酸化Ncolリ ンカー d(pagecatoget)をT4 DNAリカーゼに より接続し、 Neo! 及び Hindi にて分解後、セ ファロース CL-4Bのカラムにかけて遊離のリン カーを除出した。得られたDNA断片を、あら かじめ Ncol 及び Hindl で処理して脱リン酸した プラスミド pUC119N に接続し、大腸 断 HB | D ! を形質転換した。得られた形質転換体をアンピ シリン含有し寒天烙地上のニトロセルロースフ イルターに移し、37cにて培養し、生育した コロニーをクロロホルム蒸気中に接触させた後、

Ç13

多いペプチドが279アミノ酸残基ペプチドであり、これを pTPD 707 と命名した。更に、pTPD 707 に含まれる、ペクター由来の Ala に対応する配列 (GCT)を部位特異的変異の手法 (特顧昭 6 3 - 1 4 8 号)により除去した。更に、発現レベルを上げるために、分泌発現ペクター pIN II - ompA1 から 1pp ターミネーター配列を Hind II - Ball 断片として取出し、pTPD 707 の Hind II - Sall サイトに接続して、pTP 7021 を構築した。

実施 例 1

2 7 4 アミノ散鉄基ペプチド (Pro<sup>1289</sup> -- ABp<sup>1812</sup>). をコードするブラスミドの構築

pTFD707への部位特異的変異の導入は、クンケル(Runkel) ちの方法[プロシーティンクズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンス オブ ザ U.S.A.(Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A.) 第82巻、第488~492 頁(1985)、メソッズ イン エンザイモ

リゾチーム、 DNase | 処理、 B F Aによるブロ ソキングを行つた。フイルターKFNの細胞扱 ガドメインを特異的に認識する抗 F N モノクロ ーナル抗体 FN-10 [宝酒造(株) 販売]、次い てパーオキシダー 七根腺郎 2 抗体を作用させ、 過酸化水素と4~クロロ-1-ナフトールの存 在下で発色させるととにより、発現している形 質転換体を週別した。得られたクローンをL-プロスで振とり培養後、全国体タンパク質を SDS~ポリアクリルアミドゲル低気泳動( SD8-PAGR)で分離し、抗ドNモノクローナル 抗体 FN-10と反応する、22 kDa ~ 3 2 kDa のポリペプチドが生意されていることを確認し た。これらのうち、11クローンについて挿入 断片 5′售の塩基配列を決定したところ、C 末端 を Met<sup>1817</sup> として、それぞれ279、258、 219, 213, 207, 206, 198, 195、190、186、1787ミノ酸残害 をコードしていた。これらのペプチドの発現量 を SDS-PAGB で比較したところ、最も発現量の

ロジー(Methods in Ensymology)第154巻、 第367~382頁] 化単じて構成された、サ イト・ダイレクテット ムタゲネシス システ ム ミユータン・K (Site-directed mutagenesis system Mutan・K) [宝西遺(株) 販売] を用いて行つた。

回収した。得られた一本鎖DNA30mを、 1 #4 のアニーリングパッファー(2 D mM ト リス・HCL、 pH & O 、 1 0 mM MgCL 、 50 mM NaCL、1 mM D T T ) に容解し、あらかじめり ン酸化したオリゴヌクレオチド d[pGGATGGTTA GTCAATTTC] 1 pmol を含む 1 sl の密液を加え、 65で15分、37で15分静假した。これに、 25 ML の伸長パツファー(50 mM トリス・ HCL、 pH & O 、 6 D mM 酢酸 アンモニウム、 5 mM MgCL2, 5 mM D T T, 1 mM N A D, 0.5 mM dATP, dGTP, cCTP, dTTP), 60229 FOR coli DNA y n-t, 1 == v FOT 4 DNAポリメラーゼを加え、25℃2時間舒健 L. 3 AL OR 2 M EDTA, PH & 0 & MIL. δ5℃5分静盤した。反応放3μℓ と、大腸菌 BMH71-18 mut8 コンピテントセル30 #4 を **函合し、0 で3 0 分、4 2 で 4 5 秒、0 で 2 分** 静蔵した。これに300g4 のL-プロスを加 え、37℃1時間舒厳し、次いで、10g٤の M13K07ファージ板を加え、37℃30分替置

<u>fr</u>9

した。得られた Q 5 kb フラグメント 5 ng、2 1 kb フラグメント 2 0 ng、2 4 kb フラグメント 2 0 ng、6 cb 3 pl の 密放 に、1 2 nl の D N A ライゲーションキット [ 宝酒造 (株) 販売] A 版、3 pl の B 版を 加え、1 6 c c 3 0 分インキュベートした。反応 版 1 0 nl を 用いて大腸 面 J M 1 0 9 を 形質 転換 し、 F N の Pro 1259 ー A B p 13 12 (2 7 4 T ミノ 被 残 基 )を コードし、1 pp の ターミネー ター配列を もつ ブラスミドを 得、 p T F 7 2 2 1 と命名した。 p T F 7 2 2 1 を 等入した 大腸 面 J M 1 0 9 を Recherichia coli JM 10 9 / p T F 7 2 2 1 と 表示し、 工 来 技 新 院 数 生 物 工 象 技 新 研 究 所 に 寄託した 〔 敬 工 研 条 寄 第 1 9 1 5 号 ( F R R M B P - 1 9 1 5 ) 〕。

JM109 / PTF7221 を培棄して、細胞接着 活性ポリペプチドの発現を調べたところ、金蘭 体タンパク質の少なくとも30 多の発現が認め られた。

実施 例 2

274アミノ酸吸去ペプチド(pro1239-Asp(5f2)

2 49 の PTFD707 - 45 を Bamil 及び Hindic 分解し、アガロースゲル 電気 於動にかけ、 0.5 kb のフラグメントを回収した。一方、 2 sf の PTF7021 を Bamil 及び Scal で分解し、アガロースゲル 電気 泳動し、 2.1 kb のフラグメントを回収した。更に、 2 sf の PTF7021 を Hindic 及び Scal で分解し、アガロースゲル電気 泳動にかけ、 2.4 kb のフラグメントを回収

(a)

#### の精製

FNのProfest - Aspists (274 アミノ酸表集) をコードするDNAを発現ペクターに接続して 得られたプラスミド pTF 7221 を導入した Escherichia coli JM109 / pTF 7221 & 5 C #9/=のアンピシリンを添加した5 =のL - プロスを含む試験管で31c、一衣振とり培 美した。これを500×の同格地を含む2 Lの 三角フラスコに接種し、180 r.p.mで培養を 続けた。 6 6 0 mm の改光度が Q 3 の時点で 2 mM の IPTG ( イソプロビル - β - チオガラクト シド)を添加し、20時間後に集箇した。 菌体 の一部を用いてイムノブロッティングを行つた。 すなわち、全菌体タンパク質を SDS-PAGE で分 厳し、泳動パターンをニトロセルロースメンブ ランに転写した後、 FNの細胞接着ドメインを 特異的に認識するモノクローナル抗体 [FN-10、 宝酒道(税) 展売〕を作用させ、次いてパーオキ シダーゼ振識第2抗体を作用させた。結合した 第2抗体のペーオキシダーゼ活性を4-クロロ

ナフトールと過酸化水素の存在下で発色させい 279アミノ酸より低分子偶34kb 付近代目 \*的のパンドを確認した。次に、全額体ペレット EIO mM I J A BCL ( pH 7. 5 ), 5 mM BDTA, 5 mM メルカプトエタノールを含む溶散に懸濁 して超音波処理を行つた。遠心分離により上槽 を採取し、20 mM トリス HCL ( pH 7.5 ) 化 対して透析した。透析内数をモノクローナル抗 体FN-10を結合させたセフアロース4Bのカ ラム(8世)に通した。カラムを洗浄ベンフ丁 -A (20 mM + 9 x HCL, pH & 0, Q 15 M RCL)で洗浄し、更に洗浄パッファーB(20 mM トリスHCL、pH & 4、 Q 1 5 M KCL ) で洗 浄した。最後に番出パツファー(50 mM グリ シン HCL、 pH 23、 Q 2 M KCL ) で密出し、 分面した。イムノブロッティングにより目的面 分を集め、脱垣、疎結乾燥して、電気氷動的に 任何単一をペプチド約5 町を得た。次いで数ペ プチドをアミノペプチダーゼP(1983年、 朝倉書店発行、酵素ハンドプツク、第534頁

**23** 

り B B A を 1 0 0 AL 加え、37 で、1 時間インキュペートして、ブレートをブロックした。P B B で 2 回ブレートを洗浄した後、あらかじめイーグルの最小培地(M B M )に1 0 m 細胞/ 配となるように歴博させたラット腎細胞(NRK - 4 9 P )を 1 0 0 AL/ウェルの割合で分注し、37 でで2~3 時間インキュペートした。なか、使用したN B K - 4 9 P 細胞は、凍結保存した株を前培養した後、トリブシン処理したものを用いた。顕微鏡下で細胞の伸展を観察した。その結果を第1 優先示す。

SX 1 \$5

ポリペプテド Ile <sup>440</sup> -Met <sup>4317</sup>	(アミノ散発施) (108)	数少細胞接着活性 #8/ウエル (pmole/ウエル)	
		>50	O4400)
Pro 1888 - Asp 1818	(274)	0.0 3	(10)
Pro 1217 - Met 1517	(279)	0.03	(10)
PN	(2324)	018	(0.8)

参照)処理を行い、N来のMetを除去後、前述の方法によりペプテドを再精製した。本ペプテドのN末端から約10アミノ酸発素のアミノ酸配列を調べたところ、Pro-Thr-Aep-Leu-Arg-Phe-Thr-Asp-Ile-Glyの配列が確認され、目的ペプテドのN末端配列と一致した。

#### 突施例3

#### 細胞接着活性の御定

前配実施例 2 で得られた 2 7 4 T ミノ酸残基ペプチド、 2 7 9 T ミノ酸残基ペプチド(特顧 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号)及び F N の 細胞 接着活性をルオスラーテイ( Ruoslaht1 ) 5 の 方法 [メソッズ イン エンザイモロジー( Methods in Bnsymolozy )第 8 2 巻、第 8 0 3 ~ 8 3 1 頁(1981)〕に単して制定した。 試料を生理 大坂 大 な 変 な で で か し て 象 簡 的 に 希 訳 し で な で で か し で な で か し で な で か し で か に か た で で し 、 4 で、 一 夜 イ ン 中 ユ ペート し で 、 は 料を で レート に 吸 着 さ せ た。 次 に、 P B B (リン 散 後 し 、 4 で、 一 夜 イ ン ート を 2 回 洗 争 し 、 3

24

#### [発明の効果]

以上詳細に説明したように、本発明により、 PNと実質上同等の細胞接着活性を有するポリペプチド、及びその遺伝子工学的な製造方法が 提供された。上記ポリペプチドは創傷治療、点 以薬、ガン転移防止、人工験器の人体への定着 剤等の医薬品として、また化粧品、歯磨等に使 用される。

特許出級人 賽 舊 造 株式 会 社代 理 人 中 本 宏 阿 井 上 昭 同 吉 模 権

第1頁の続き

®Int. Cl. 5 識別配号 庁内整理番号 // A 61 K

7/00 7/16 37/04 7306-4C 6971-4C

ABL ADA ADT ADU AGA 8615-4C

(C 12 P 21/02 C 12 R 1:91)

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研 @発 明 者 加藤 郁之進

究所内

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成6年(1994)12月6日

【公開番号】特開平2-97397

【公開日】平成2年(1990)4月9日

【年通号数】公開特許公報2-974

【出願番号】特願昭63-160949

【国際特許分類第5版】

C12P 21/02

C 8214-4B

C07K 13/00

ZNA 8318-4H

C12N 15/12

// A61K 7/00

J 9051-4C

7/16

7252-4C

37/04

/04 ABL

ADA 8314-4C

ADT

ADU

AGA

(C12P 21/02

C12R 1:91 )

#### 手統 推正 事(自死)

平成6年6月30日

特許庁長官 麻 生 読 敬

1. 事件の表示 昭和63年特許額第160849号

2 発明の名称 細胞接着語性ポリペプテド

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住·所 京都府京都市伏克区竹中町609零地

名称 寶酒遊株式会社

大 哲 大 哲 久

(代表省數更)

4代 理 人

〒105

住 防 東京都遊区西新் 3 丁目 1 5 香 8 号

西新棋中央ビル302号 電話(3437)3467委

氏 名 弁理士(7850)

本 宝 金 (ほか2名) 電影響

( IZ D

5.被正命令の日付 自動補正

6. 補正により増加する請求項の数

(1) 明細春の特許請求の範囲の職

(2) 明細書の発明の詳細な説明の個

8. 補正の内容

- (1) 明細雲の特許請求の範囲の間を別紙のとおり特正する。
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の語を下記のとおり結正する。
- 7. 明細音第3頁10行の「チド・・・する。」なる全文を下

妃のとおり補正する。

「チド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその遺伝 子を用いた遺伝子工学的な駆逸方法に関する。」

イ. 同第7頁下から8~3行の「また・・・垳妾し、」なる金文を下記のとおり箱正する。

「本発明の第2の発明は、第1の発明の一般式」で扱きれる細胞接着医性ポリペプチドをコードする遺伝子に関する。

また本発明の取3の強明は前記一般式Iで表される細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子を含有せしめた処 体プラスミドに関し、また本発明の第4の発明は前記組集体プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本発明の第5の発明は前記形質転換体を搭載し、」

ウ. 同第26頁4行の「ペプチ・・・ 世が」なる全文を下記の とおり様匹する。

「ペプチド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその 遺伝子を用いた遺伝子工学的な製造方法が」



#### 2.特許請求の範囲

#### 1. 下記一般式 1:

Pro Thr Acp Lou Arg Phe Thr Aca Ile Gly Pro Asp Thr Mot Arg Val .Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp. Leu Thr Ass Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Olu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Lou Thr Asn Lau Lau Pro Cly Thr Clu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Olu Oln His Olu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lye Thr Gly Leu Asp Ser Pro Thr Oly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Als Pro Arg Ala Thr Ile Thr Oly Tyr Arg Ile Arg His Hie Pro Glu His Phe Sar Gly Arg Pro Arg Olu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Ash Ser Ile Thr Leu Thr Ash Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Lou Asn Gly Arg Olu Clu Ser Pro Lou Leu Ile Gly Gin Gin Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Als Pro Als Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Olm Olu Phe Thr Val Pro Oly Ser

で扱されるアミノ酸配列で示されることを特徴とする細胞接着 活性ポリペプチド。

- 2. <u>酸求項 1 記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子。</u>
- 登録項2記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする<u>遠伝</u> 子を含有せしめた組換体プラスミド。
- 5. 請求項主記載の形質転換体を符扱し、該培姿物より請求項目 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする 細胞接着活性ポリペプチドの製造方法。

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.